(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 12. September 2002 (12.09.2002)

(51) Internationale Patentklassifikation?: C03B 19/09. C30B 15/10, C03C 10/00

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/070414 A1

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/02395

[DE/DE]; Thomasiusstrasse 2b, 04109 Leipzig (DE). LAUDAHN, Hilmar [DE/DE]; Töpferwall 22, 06749 Bitterfeld (DE). ARNDT, Martin [DE/DE]; Fritz-Reuter-Strasse 11, 06749 Bitterfeld (DE), GERTIG. Udo [DE/DE]; Am Wingert 50, 63687 Johannesberg (DE).

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. März 2002 (05.03.2002)

(74) Anwalt: STAUDT, Armin: Edith-Stein-Strasse 22, 63075 Offenbach/Main (DE),

(25) Einreichungssprache:

101 11 405.2

Deutsch Deutsch

(81) Bestimmungsstaaten (national): CN, JP, KR, NO, SG,

(26) Veröffentlichungssprache:

(30) Angoben zur Priorität:

8. März 2001 (08.03,2001)

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT,

101 39 648.1 11. August 2001 (11.08,2001)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von USI: HERAEUS QUARZGLAS GMBH & CO. KG [DE/DE]: Quarxstrasse 8, 63450 Hanau (DE).

(71) Anmelder (nur für JP, KR, SG): SHIN-ETSU QUARTZ

PRODUCTS CO., LTD. [JP/JP]; 22-2, Nishi-Shinjuku 1-chome, Shinjuku-ku, Tokyo 160-0023 (JP).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KORUS, Gabriele

Veröffentlicht:

NL, PT, SE, TR).

mit internationalem Recherchenbericht

vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche gelienden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen

BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING A QUARTZ GLASS CRUCIBLE

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG EINES QUARZGLASTIEGELS

(57) Abstract: The invention relates to a method for producing a quartz glass crucible, according to which at least part of a crucible have holy is provided with an interior layer, in which the formation of cristobalite is induced using a crystallisation promoter. Based on said method, the aim of the invention is to provide a cost-effective method for producing quartz-glass crucibles with reproducible characteristics and a long service life. To achieve this, the crystallisation promoter and a substance with a reductive action are introduced into the interior layer.

(57) Zusammenfassung: Es ist ein Verfahren zur Herstellung eines Quarzglastiegels bekannt, bei dem ein Tiegelbasiskörper mindestens teilweise mit einer Innenschicht versehen wird, in welcher unter Einsatz eines Kristallisationspromotors eine Cristobalitbildung herheigeführt wird. Um hiervon ausgehend ein kostengünstiges Verfahren zur Herstellung von Quarzglastiegeln mit reproduzierbaren Eigenschaften für lange Standzeiten anzugeben, wird erfindungsgemäß vorgeschlagen, dass in die Innenschicht der Kristallisationspromotor und eine reduzierend wirkende Substanz eingebracht werden.

Verfahren zur Herstellung eines Quarzglastiegels

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines Quarzglastiegels, indem ein Tiegelbasiskörper mindestens teilweise mit einer Innenschicht versehen wird, in welcher unter Einsatz eines Kristallisationspromotors eine Cristobalitbildung herbeigeführt wird.

Derartige Quarzglastiegel werden beispielsweise zur Aufnahme der Metallschmelze beim Ziehen von Einkristallen nach dem sogenannten Czochralski-Verfahren 10 eingesetzt. Bei diesem Verfahren wird ein Impfkristall mit vorgegebener Orientierungsrichtung in die Schmelze eingetaucht und dann langsam hochgezogen. Impfkristall und Schmelze rotieren dabei gegenläufig. Die Oberflächenspannung zwischen Impfkristall und Schmelze bewirkt, dass mit dem Impfkristall auch ein wenig Schmelze abgezogen wird, die allmählich erkaltet und dadurch zu dem stetig weiterwachsenden Einkristall erstarrt. Bei diesem Ziehprozess unterliegt der Quarzglastiegel hohen mechanischen, chemischen und thermischen Belastungen, denen der Quarzglastiegel über mehrere Stunden ohne merkliche plastische Verformungen standhalten muss. Im Fall einer Siliziumschmelze beträgt die Schmelztemperatur beispielsweise mehr als 1400°C.

Um die thermische Stabilität der Quarzglastiegel zu erhöhen ist daher vorgeschlagen worden, diese mit einer Oberflächenschicht aus Cristobalit zu versehen. Der Schmelzpunkt von Cristobalit liegt bei etwa 1720 °C. Ein derartiges Verfahren ist in der EP-A 748 885 beschrieben. Dabei wird die glasige Außenwandung eines handelsüblichen Tiegels aus opakem, blasenhaltigem Quarzglas mit einer 25 chemischen Lösung behandelt, die Substanzen enthält, die eine Entglasung von Quarzglas zu Cristobalit fördern. Als kristallisationsfördernde Substanzen (im folgenden auch als "Kristallisationspromotor" bezeichnet) werden Bor-, Erdalkali- und Phosphoryerbindungen empfohlen. Bevorzugt wird Bariumhydroxid eingesetzt. Beim

BESTÄTIGUNGSKOPIE

15

Aufheizen des Quarzglastiegels – zum Beispiel während des bestimmungsgemäßen Einsatzes beim Ziehprozess - kristallisiert die vorbehandelte Tiegelwandung unter Bildung von Cristobalit aus, was zu einer höheren mechanischen und thermischen Festigkeit des Quarzglastiegels führt.

- 5 Die mittels des bekannten Verfahrens hergestellten Quarzglastiegel halten langen Prozessdauern beim Ziehen von Silizium-Einkristallen jedoch nur beschränkt stand. Die Stärke der kristallisierten Oberflächenschicht beträgt in der Regel weniger als 1 mm und ist damit relativ d\u00fcnn. Es hat sich gezeigt, dass nach einer gewissen Zeit eine allm\u00e4hliche Abl\u00f6sung der kristallisierten Oberfl\u00e4chenschicht einsetzt, wobei die kristallisierte Oberfl\u00e4chenschicht einsetzt, wobei die burch das unter der d\u00fcnner werdenden Cristobalitschicht einsetzende Blasenwachstum abplatzende Cristobalitteilchen gelangen dabei in die Siliziumschmelze und k\u00f6nnen zu Versetzungen im Silizium-Einkristall f\u00fchren. Aus diesem Grund ist das bekannte Verfahren bisher f\u00fcr die Herstellung von gro\u00e4en Quarzglastiegeln die zur Aufnahme eines gro\u00e4en Schmelzvolumens vorgesehen sind und daher bestimmungsgem\u00e4\u00e4 langen Prozesszeiten und damit starkem Blasenwachstum standhalten m\u00fcssen nicht geeignet.
 - Darüber hinaus kann beim Transport oder Handling des Quarzglastiegels Kristallisationspromotor abgerieben werden.
- 20 Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein kostengünstiges Verfahren zur Herstellung von Quarzglastiegeln mit reproduzierbaren Eigenschaften für lange Standzeiten anzugeben.
 - Diese Aufgabe wird ausgehend von dem eingangs genannten Verfahren erfindungsgemäß dadurch gelöst, dass in die Innenschicht der
- 25 Kristallisationspromotor und eine reduzierend wirkende Substanz eingebracht werden
 - Das erfindungsgemäße Verfahren weist gegenüber dem eingangs beschriebenen, bekannten Verfahren die folgenden wesentlichen Unterscheidungsmerkmale auf:
 - 1. Erstens wird der Kristallisationspromotor in die Innenschicht eingebracht. Der

10

15

20

25

30

Kristallisationspromotor ist somit in der Innenschicht enthalten und wirkt derart, dass er beim Aufheizen des Quarzglastiegels – etwa beim bestimmungsgemäßen Einsatz – zur Cristobalitbildung führt. Damit einhergehend kommt es zu der bekannten Wirkung der Cristobalitschicht, nämlich zu einer Verfestigung der Innenwandung und damit zu einer Erhöhung der thermischen Stabilität und der chemischen Beständigkeit des Tiegels. Eine unbeabsichtigte Veränderung der Konzentration – etwa durch Abrieb bei Transport oder Handling des Quarzglastiegels – ist ausgeschlossen.

Darüber hinaus erlaubt es das erfindungsgemäße Verfahren, eine vorgegebene Dicke der kristallisierten Innenschicht durch die entsprechende Verteilung und Konzentration des Kristallisationspromotors in der Innenschicht definiert einzustellen. Insbesondere wird auf einfache Art und Weise eine stärkere und stabilere kristallisierte Schicht als bei dem bekannten Verfahren erhalten. Schichtdicken von mehreren Millimetern sind erreichbar. Diese halten einem Blasenwachstum länger stand.

2. Zweitens wird in die Innenschicht eine reduzierend wirkende Substanz eingebracht. Die Substanz entfaltet mindestens während des Einbringens in die Innenschicht eine reduzierende Wirkung, die aber auch während des bestimmungsgemäßen Einsatzes des Quarzglastiegels noch fortbestehen oder wieder einsetzen kann. Dies führt zu einem überraschenden Effekt hinsichtlich der Standzeiten des Quarzglastiegels, was im Folgenden näher erläutert wird:

Es hat sich nämlich gezeigt, dass während des eingangs erwähnten allmählichen Ablösens der kristallisierten Innenschicht das Blasenwachstum in der Tiegelwandung grundlegende Bedeutung für die Haltbarkeit der kristallisierten Oberfläche hat. In der opaken Tiegelwandung ist eine Vielzahl von Blasen enthalten, in denen auch Gase eingeschlossen sein können. Infolge der hohen Temperatur beim Einsatz des Tiegels und insbesondere bei langen Prozesszeiten kommt es zu einem Wachsen gashaltiger Blasen, was durch die geringe Viskosität des Quarzglases bei diesen Temperaturen erleichtert wird. Wenn eine wachsende Blase eine dünne Cristobalitschicht berührt, führt das zu

10

15

mechanischen Spannungen und zu lokalen Abplatzungen der Cristobalitschicht, und zwar umso eher, je dünner die Cristobalitschicht ist. Unter der Annahme, dass das Blasenwachstum maßgeblich durch sich bildenden Sauerstoff beeinflusst ist, könnte die dabei ablaufende chemische Reaktion anhand folgender Gesamtreaktionsgleichung beschrieben werden:

(1)
$$4 SiO_{2(s)} + C_{(s)} + 2 N_{2(g)} \rightarrow Si_3N_{4(s)} + SiC_{(s)} + 4 O_{2(g)}$$
 s=solid (fest), g=gasformig

Danach bilden sich unter Mitwirkung von Luftstickstoff und Kohlenstoff, der in kleinen Mengen in den Ausgangssubstanzen enthalten ist oder der während des Herstellungsprozesse in die Tiegelwandung eingetragen werden kann, aus jedem Mol Stickstoff das doppelte Volumen an Sauerstoff.

Ist jedoch eine reduzierend wirkende Substanz in der Innenschicht vorhanden, reagiert diese - mindestens während des Einbringens in die Innenschicht, vorzugsweise aber während des Ziehprozesses auch noch oder wieder - mit Sauerstoff bzw. dem eingebrachten Stickstoff unter Bildung eines aufoxidierten Feststoffes. Der Feststoff trägt zum Gesamt-Gasvolumen nicht bei. Diese "Getterwirkung" der reduzierend wirkenden Substanz vermindert somit die durch überschüssigen oder während des Ziehprozesses entstehenden Sauerstoff verursachte Blasenbildung.

Je stärker die reduzierende Wirkung der reduzierend wirkenden Substanz ist, umso besser wird ein Blasenwachstum verhindert. Ein etwaig vorhandener Sauerstoffunterschuss in der Quarzglasstruktur entfaltet diese Wirkung nicht. Erfindungsgemäß wird die reduzierend wirkende Substanz mindestens bei der Herstellung der Innenschicht erzeugt, so dass sie im Bereich der Innenwandung des Tiegels die beschriebene blasenmindernde Getterwirkung entfaltet. Gerade dort erweist sie sich als wesentlich, weil damit auch das durch Blasenwachstum hervorgerufene Abplatzen von Cristobalit vermieden und somit die Standzeit des Quarzglastiegels verlängert wird.

PCT/EP02/02395

-5-

Das erfindungsgemäße Verfahren ermöglicht somit einerseits eine definierte und reproduzierbare Cristobalitbildung im Bereich der Innenwandung des Quarzglastiegels, und andererseits gewährleistet das Verfahren, dass diese Cristobalitschicht während des bestimmungsgemäßen Einsatzes des Quarzglastiegels möglichst unbeschädigt erhalten bleibt. Der mittels des erfindungsgemäßen Verfahrens hergestellte Quarzglastiegel hält daher langen Prozesszeiten stand. Erstmals wird der Einsatz großer Quarzglastiegel – die während ihres Einsatzes besonders langen Prozesszeiten standhalten müssen - mit kristallisierter Innenschicht ermöglicht, wobei das erfindungsgemäße Verfahren ein zusätzliches Aufbringen von Kristallisationspromotoren auf der Innenschicht des Quarzglastiegels nicht ausschließt.

Es wird eine Variante des erfindungsgemäßen Verfahrens bevorzugt, bei welcher mindestens ein Teil des Kristallisationspromotors gleichzeitig zur Bildung der reduzierend wirkenden Substanz in die Innenschicht eingebracht wird. Hierbei erfüllt der Kristallisationspromotor beide oben genannten Funktionen, indem er zum einen die Cristobalitbildung im Bereich der Innenwandung beim Wiederaufheizen des Quarzglastiegels fördert und gleichzeitig zur Bildung der reduzierend wirkenden Substanz beiträgt, die durch ihre "Getterwirkung" das Blasenwachstum mindert, und so einen festen Halt der Cristobalitschicht und damit eine lange Standzeit des Quarzglastiegels gewährleistet. Dabei wirkt entweder ein und dieselbe chemische Substanz als Element oder in einer chemischen Verbindung gleichzeitig kristallisationsfördernd und blasenreduzierend – also gleichzeitig als Kristallisationspromotor und als reduzierend wirkende Substanz. Oder es handelt sich dabei um eine chemische Verbindung, von der ein Teil eine Wirkung als Kristallisationspromotor und ein anderer Teil eine Wirkung als reduzierend wirkende Substanz im Sinn dieser Erfindung entfaltet.

Vorzugsweise werden durch Oxidation der reduzierend wirkenden Substanz solche Sauerstoff- oder Stickstoffverbindungen gebildet, die bis zu einer Temperatur von mindestens 1450°C als Feststoff vorliegen. Als reduzierend wirkende Substanzen kommen in erster Linie Metalle oder metallische Verbindungen in Frage, aber auch

30

20

solche chemischen Verbindungen, die in einer geringeren als ihrer höchsten
Oxidationsstufe in die Innenschicht eingebracht werden können. Wesentlich ist, dass
die durch Aufoxidation der reduzierend wirkenden Substanz entstehenden
chemischen Verbindungen als Feststoff anfallen und somit zum Gasvolumen
innerhalb der Innenschicht und damit zur Blasenbildung nicht beitragen.

Es hat sich als besonders günstig erwiesen, die reduzierende Wirkung der Substanz dadurch einzustellen, dass reduzierende Bedingungen beim Herstellen der Innenschicht eingestellt werden. Dabei wird eine Ausgangssubstanz während der Herstellung der Innenschicht zu der reduzierend wirkenden Substanz reduziert. Das Redoxpotenzial der Ausgangssubstanz unterscheidet sich dabei von dem Redoxpotenzial von Silizium (IV), so dass eine Reduzierung der Ausgangssubstanz möglich ist, ohne dass SiO₂ in merkbarem Umfang reduziert wird.

Reduzierende Bedingungen beim Herstellen der Innenschicht lassen sich besonders einfach durch eine reduzierend wirkende Atmosphäre einstellen. Dadurch ist es möglich, die reduzierend wirkende Substanz aus einer Ausgangssubstanz (chemische Verbindung) zu bilden, die in einer hohen oder sogar in ihrer höchsten Oxidationsstufe vorliegt, unter der Voraussetzung, dass diese Ausgangssubstanz infolge der reduzierend wirkenden Atmosphäre reduziert wird. Dies ist vor allem bei chemischen Verbindungen der Fall, die leicht ihre Oxidationsstufe wechseln und durch CO reduzierbar sind, wie im Folgenden näher begründet wird.

Im Hinblick auf die Einstellung einer reduzierend wirkenden Atmosphäre hat es sich bewährt, die Innenschicht durch Lichtbogenschmelzen unter Einsatz mindestens einer Graphitelektrode herzustellen. Beim Lichtbogenschmelzen wird eine SiO₂-haltige Körnung in einen Lichtbogen eingebracht und unter der Wirkung der vom
 Lichtbogen erzeugten Gasströmung gegen die Innenwandung des Tiegelbasiskörpers geschleudert und dort aufgeschmolzen. Im Bereich der Graphitelektrode oder der Graphitelektroden herrschen Temperaturen von einigen 1000°C, so dass der Graphit mit Sauerstoff reagiert, wobei sich aufgrund der hohen Temperatur vorwiegend reduzierend wirkendes Kohlenmonoxid bildet (Boudouard-Gleichgewicht). Aufgrund der CO-Bildung ergeben sich reduzierende Bedingungen

bei der Herstellung der Innenschicht. Für die Bildung der reduzierend wirkenden Substanz in der Innenschicht sind daher sowohl Ausgangssubstanzen, die per se reduzierend wirken, als auch Ausgangssubstanzen, die unter den Bedingungen des Lichtbogenschmelzens reduziert werden, geeignet.

5 Unter Berücksichtigung dieser Randbedingung wird die reduzierend wirkende Substanz vorzugsweise aus einer Ausgangssubstanz gebildet, die eines oder mehrere der Elemente Titan, Wolfram, Molybdän, Silizium, Zirkonium oder elne Verbindung dieser Elemente enthält.

Besonders bevorzugt werden als Ausgangssubstanzen für die reduzierend wirkende

Substanz Bariumtitanat (BaTiO₃) oder Bariumzirkonat (BaZrO₃) in einer
Konzentration zwischen 0,003 mol-% bis 0,02 mol-% eingesetzt. Die
Konzentrationsangabe bezieht sich auf die Konzentration im Einstreumaterial.

Bariumtitanat bzw. Bariumzirkonat tragen als reduzierend wirkende Substanzen im
Sinne der Erfindung nicht nur zu einer Blasenreduzierung bei, sondern wirken auch
kristallisationsfördernd. Die Kristallisation wird durch den Barium-Anteil dieser
Verbindungen gefördert, während sich die blasenreduzierende Wirkung durch den
Bestandteil -TiO₃ bzw. -ZrO₃ im Zusammenspiel mit reduzierenden Bedingungen
beim Herstellen der Innenschicht ergibt, indem diese Bestandteile zu Sub-Oxiden
oder zu den Metallen reduziert werden. Dies gelingt, weil sich die Redoxpotenziale
von Titan (IV) und Silizium (IV) stark voneinander unterscheiden, so dass Titan (IV)
leichter zu reduzieren ist als Silizium (IV) und daher bei der Herstellung der
Innenschicht von der Oxidationsstufe IV in signifikanten Mengen auf die
Oxidationsstufe II oder III reduziert wird.

Außerdem zeichnen sich Barium und Titan sowie Zirkonium durch einen relativ

kleinen Verteilungskoeffizienten in Silizium aus. Bei Konzentrationen unterhalb der genannten Untergrenze für den bevorzugten Konzentrationsbereich wird keine vollständige Kristallisation der Innenschicht erreicht. Dies gilt für den Fall einer Innenschicht aus sehr reinem, synthetischem SiO₂. Verunreinigungen im SiO₂ der Innenschicht fördern in der Regel die Cristobalitbildung, so dass bei verunreinigtem

30 SiO₂ eine vollständige Kristallisation der Innenschicht auch bereits bei einem

BaTiO₃- oder BaZrO₃-Gehalt von weniger als 0,003 mol-% zu erwarten ist. Die angegebene Obergrenze des bevorzugten Konzentrationsbereichs ergibt sich aus dem Umstand, dass die Innenschicht während des Tiegeleinsatzes allmählich aufgelöst wird, so dass die darin enthaltenen Substanzen in die Metallschmelze gelangen und diese verunreinigen können. Besonders bevorzugt wird ein Konzentrationsbereich für Bariumtitanat bzw. Bariumzirkonat, der zwischen 0,005 mol-% bis 0,01 mol-% liegt.

Alternativ oder ergänzend dazu hat sich der Einsatz von Titansilizid und/oder Wolframsilizid in einer Konzentration zwischen 0,002 mol-% bis 0,5 mol-% als reduzierend wirkende Substanz als günstig erwiesen. Aufgrund des Siliziumanteils tragen Silizide weniger zur Verunreinigung einer Siliziumschmelze bei. Die angegebene Unter- bzw. die Obergrenze für den bevorzugten Konzentrationsbereich ergeben sich aus den oben für das Bariumtitanat erläuterten Erwägungen. Besonders bevorzugt wird ein Konzentrationsbereich für Titansilizid und/oder Wolframsilizid, der zwischen 0,004 mol-% bis 0,4 mol-% liegt.

Daneben erweisen sich Bariumsilizide insbesondere im Hinblick auf eine hohe kristallisationsfördernde Wirkung bei gleichzeitig möglichst geringer Verunreinigung der Siliziumschmelze als besonders geeignete reduzierend wirkende Substanz in der Innenschicht. Allerdings sind Bariumsilizide nicht stabil an feuchter Luft und erfordern daher einen Einsatz unter Schutzgasatmosphäre.

Insgesamt wird insbesondere für die nachfolgenden genannten Metalle eine Eignung als reduzierend wirkende Substanz und damit einhergehend eine blasenreduzierende Getterwirkung erwartet: W, Mo, Ba, Ti, Ga, Ge, In, Sn, TI, Pb, Zr, Si, Erdalkalimetalle, Seltenerdmetalle und Fe, ebenso wie für unter den Bedingungen des

25 Kristallziehprozesses per se reduzierend wirkende chemische Verbindungen in Form von Hydriden, Nitriden, Siliziden. Auch chemische Verbindungen in Form von Oxiden, Carbonaten, Titanaten, Zirkonaten, Wolframaten, Molybdaten, Ferraten, Cobaltaten, Nickelaten, Vanadaten, Niobaten, Tantalaten und Chromaten sind unter der Voraussetzung reduzierender Bedingungen beim Herstellen der Innenschicht, -

30 insbesondere einer reduzierenden Atmosphäre - als Ausgangssubstanzen für die

Bildung einer reduzierend wirkenden Substanz im Sinne dieser Erfindung geeignet, wie oben erläutert wurde.

Von den genannten chemischen Verbindungen zeigen insbesondere die Kationen der Erdalkalimetalle und Oxide der Seltenerdmetalle sowie Ti, Al und Zr auch eine kristallisationsfördernde Wirkung in Quarzglas.

Es hat sich auch bewährt, reduzierend wirkende Substanzen in Form von Oxiden oder oxidische Verbindungen wie Ferraten, Wolframaten, Molybdaten, Nickelaten, Vanadaten, Niobaten, Tantalaten in nicht vollständig aufoxidierter Form einzusetzen.

Die reduzierend wirkende Substanz kann in fester, flüssiger oder gasförmiger Form in die Innenschicht eingebracht werden. Als besonders günstig hat es sich jedoch erwiesen, die Innenschicht mittels SiO₂-Körnung zu erzeugen, die die reduzierend wirkende Substanz oder einen Ausgangsstoff zur Bildung derselben in Form eines Dotierstoffs enthält. Dadurch wird eine besonders homogene und insbesondere eine definierte Verteilung der Substanz innerhalb der Innenschicht gewährleistet. Als Dotierstoff kann die reduzierend wirkende Substanz oder der Ausgangsstoff dafür in einer beliebigen Oxidationsstufe vorliegen, solange sichergestellt ist, dass beim Einbringen der Substanz in die Innenschicht eine reduzierende Wirkung erreicht wird.

Es hat sich auch bewährt, gleichzeitig mehrere reduzierend wirkende oder die Cristobalitbildung fördernde Substanzen mit unterschiedlicher chemischer

Zusammensetzung in die Innenschicht einzubringen. Durch die freie Auswahl und Dosierung unterschiedlich wirkender Substanzen wird eine gleichzeitige Optimierung im Hinblick auf Getterwirkung und Cristobalitbildung vereinfacht.

Die reduzierend wirkende Substanz kann über die Tiegelwandung und insbesondere über die Dicke der Innenschicht gesehen, einen homogenen Konzentrationsverlauf aufweisen. Es hat sich aber auch als günstig erwiesen, in der Innenschicht einen Konzentrationsgradienten der reduzierend wirkenden Substanz einzustellen. Dabei zeigt die reduzierend wirkende Substanz über der Innenschicht einen Konzentrationsgradienten, mit einer vorzugsweise von Innen nach Außen

ansteigenden Konzentration. Beim Ablösen von Cristobalit von der Innenschicht gelangt so möglichst wenig der reduzierend wirkenden Substanz in die Metallschmelze. Da beim Kristallziehprozess an der Innenwandung höhere Temperaturen als im Inneren der Tiegelwandung herrschen, genügt auch eine geringere Konzentration des Kristallisationspromotors (in Form der reduzierend wirkenden Substanz) für die Ausbildung einer dichten Cristobalitschicht. Andererseits entfaltet die reduzierend wirkende Substanz im Bereich der blasenhaltigen Außenschicht des Quarzglastiegels eine stärkere "Getterwirkung" aufgrund ihrer höheren Konzentration in diesem Bereich.

- 10 Vorzugsweise wird als Kristallisationspromotor Al₂O₃ in einer Konzentration zwischen 0,15 und 0,5 mol-%, bevorzugt zwischen 0,2 und 0,3 mol-%, eingesetzt. Die Konzentration an Al₂O₃ zur Einstellung einer vollständigen Kristallisation der Innenschicht ist überraschend hoch, was auf die geringe Kristallisationsneigung der Innenschicht aufgrund ihrer hohen Reinheit zurückzuführen ist.
- In einer besonders bevorzugten Verfahrensvariante wird der Kristallisationspromotor nicht nur in die Innenschicht eingebracht, sondern außerdem in den Tiegelbasiskörper. Der Kristallisationspromotor ist dabei über die gesamte Wandstärke des Tiegelbasiskörpers verteilt, oder nur über einen Teil der Wandung. Der Tiegelbasiskörper besteht aus einem Bodenbereich und aus einer zylinderförmigen Seitenwandung. Der Kristallisationspromotor wird in den Bodenbereich und/oder in mindestens einen Teil der Seitenwandung eingebracht. In den Tiegelbereichen, in denen Kristallisationspromotor enthalten ist, wird beim Einsatz des Quarzglastiegels eine Kristallisation hervorgerufen. Eine Kristallisation über den gesamten Tiegel wird erreicht, indem der Kristallisationspromotor im gesamten Tiegelbasiskörper.in ausreichender Konzentration enthalten ist.
- Hierbei ergibt sich eine weitere Verbesserung durch Reduzierung des
 Blasenwachstums, wenn die reduzierend wirkende Substanz ebenfalls in den
 Tiegelbasiskörper eingebracht wird. In dem Fall sind der Kristallisationspromotor und
 die reduzierend wirkende Substanz im Tiegelbasiskörper enthalten. Dies führt zu

 30 beim bestimmungsgemäßen Einsatz des Quarzglastiegels zu einer Kristallisation der

betreffenden Tiegelbereiche unter Vermeidung oder Verminderung von Blasenbildung.

Nachfolgend wird die Erfindung anhand von Ausführungsbeispielen näher erläutert.

In einem ersten Verfahrensschritt wird ein Tiegelbasiskörper nach dem bekannten

Verfahren hergestellt. Hierzu wird kristalline Körnung aus natürlichem Quarz mit einer Korngröße im Bereich von 90 µm bis 315 µm mittels Heißchlorierung gereinigt und in eine Metallform eingefüllt, die um ihre Längsachse rotiert. Unter der Wirkung der Zentrifugalkraft und Zuhilfenahme einer Schablone wird aus der Schüttung an der Innenwandung der Metallform eine rotationssymmetrische, gleichmäßig dicke

Quarzkörnungs-Schicht geformt.

In einem zweiten Verfahrensschritt wird auf der Innenwandung der QuarzkörnungsSchicht mittels des sogenannten "Lichtbogenschmelzens" eine transparente
Innenschicht erzeugt. Hierzu wird unter anhaltender Rotation hochreine SiO₂Körnung in die Metallform eingestreut und mittels eines Lichtbogens, der von oben in
die Metallform abgesenkt wird, erweicht, gegen die Innenwandung des
Tiegelbasiskörpers geschleudert und darauf aufgeschmolzen. An der Innenwandung
wird eine Maximaltemperatur von über 2100°C erreicht. Es bildet sich eine nach
außen, in Richtung auf die Metallform, fortschreitende Schmelzfront, in deren Folge
die Innenschicht zu einem transparentem Quarzglas erschmolzen und die
Quarzkörnungs-Schicht zu dem Tiegelbasiskörper aus opakem Quarzglas gesintert
wird. Das Erschmelzen wird beendet bevor die Schmelzfront die Metallform erreicht.

Der Lichtbogen wird unter Atmosphärenbedingungen (an Luft) durch drei Graphitelektroden gezündet. Durch Abbrand von Graphit bilden sich CO₂ und CO, wobei aufgrund der hohen Temperaturen von mehreren tausend Grad Celsius das Boudouard-Gleichgewicht deutlich zu Gunsten der CO-Bildung verschoben ist, so dass sich im Bereich des Lichtbogens eine reduzierende Atmosphäre einstellt.

Dabei werden in die Innenschicht eine reduzierend wirkende Substanz und ein Kristallisationspromotor im Sinne der vorliegenden Erfindung eingebracht. Die

Herstellung der Innenschicht und das Einbringen des Kristallisationspromotors und der reduzierend wirkenden Substanz werden nachfolgend anhand von Ausführungsbeispielen näher erläutert:

Beispiel 1:

SiO₂-Körnung wird mit 0.1 Gew.-% eines Fe₂O₃-Pulvers vermischt. Die Mischung wird in den opaken Tiegelbasiskörper eingestreut und dabei mittels des sogenannten "Einstreuverfahrens" unter Einsatz von Graphitelektroden, zwischen denen ein Lichtbogen erzeugt wird, erschmolzen und auf die Tiegel- Innenwandung unter 10 Bildung einer transparenten Innenschicht geschleudert. Die Innenschicht erstreckt sich über den gesamten Tiegelbasiskörper und hat eine Dicke von 2 mm.

Die so erzeugte Innenschicht wurde anschließend einem sogenannten "Vacuum-Bake-Test" unterzogen, wobei die Druck- und Temperaturbedingungen beim Kristallziehprozess simuliert werden. Diese Probe wurde mit einer Vergleichsprobe. 15 bei welcher die Innenschicht unter Einsatz eines Lichtbogens, aber ohne Zugabe eines Dotierstoffs erschmolzen wurde, verglichen. Im Vergleich zu dieser Probe wurde bei der Fe₂O₃-dotierten Innenschicht ein deutlich geringeres Blasenwachstum im Bereich der Innenschicht beobachtet, während die Oberfläche der Innenschicht Cristobalitbildung zeigte.

- 20 Ähnliche Versuche wurden mit den in Spalte 1 der Tabelle 1 genannten Substanzen durchgeführt. Die Konzentration dieser Substanzen in der Innenschicht war jeweils homogen verteilt und lag in der Regel bei 0,1 Mol-%. Sofern sich für die Einstellung der blasenreduzierenden Wirkung oder der kristallisationsfördernden Wirkung Konzentrationen in einem anderen Konzentrationsbereich als günstig erwiesen 25 haben, wird dieser für die jeweilige Substanz in Tabelle 1 in Klammern angegeben.

Tabelle 1
"Ausgangssubstanzen zur Bildung reduzierender Substanzen und
Kristallisationspromotoren"

	Wirkung				
Substanz / Verbindung	Blasenreduzierung	Cristobalitbildung			
W	Ja	Nein			
Мо	Ja	Nein			
WSi ₂	Ja (0,002 – 0,5 mol%)	Nein			
TiSi ₂	Ja (0,002 – 0,5 mol%)	Nein			
BaCO ₃	Gering (reduz. Atmosphäre)	Ja (0,003 – 0,02 mol%)			
BaWO ₄	Mittel (reduz. Atmosphäre)	Ja (0,003 – 0,02 mol%)			
BaZrO₃	Mittel (reduz. Atmosphäre)	Ja (0,003 – 0,02 mol%)			
BaTiO ₃	Stark	Ja (0,003 – 0,02 mol%)			
Ti ₂ O ₃	Ja	Gering			
TiO ₂	Ja (reduz. Atmosphäre)				
Al ₂ O ₃	Nein	Ja (0,15 bis 0,5 mol-%)			
ZrO ₂	Kein Blasenwachstum feststellbar (reduz. Atmosphäre)	Ja			

5 Der Zusatz "reduz. Atmospähre" weist darauf hin, dass die betreffende Ausgangssubstanz ihre blasenreduzierende Wirkung unter der Voraussetzung reduzierender Bedingungen beim Herstellen der Innenschicht erhält.

Durch Zugabe von Al₂O₃ wird lediglich eine Cristobalitbildung im Bereich der Innenschicht erzeugt, jedoch keine Verringerung des Blasenwachstums erreicht. Diese Substanz ist zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens somit nur in Verbindung mit einer reduzierend wirkenden Substanz geeignet. Die Konzentration an Al₂O₃ zur Einstellung einer vollständigen Kristallisation ist überraschend hoch; der besonders bevorzugte Konzentrationsbereich liegt hier zwischen 0,2 und 0,3 mol-%. Dies wird auf die hohe Reinheit der eingesetzten SiO₂-Körnung zurückgeführt.

Die Metalle Wolfram und Molybdän und deren in der Tabelle 1 genannten

metallischen Verbindungen (WSi₂) zeigen eine deutliche blasenreduzierende
Wirkung, wogegen hier die kristallisationsfördernde Wirkung fehlt. Diese Substanzen
sind zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens somit nur in Verbindung
mit einem geeigneten Kristallisationspromotor geeignet. Hinsichtlich Molybdän ist
anzumerken, dass einige Oxidverbindungen dieses Metalls mit hoher Oxidationsstufe

(insbesondere MoO₃) bei vergleichsweise niedrigen Temperaturen flüchtig sind und
sich nachteilig auf die Blasenreduktion auswirken können. Unter reduzierende
Bedingungen ist es aber einfach zu gewährleisten, dass metallisches Molybdän in die
Innenschicht gelangt, bei dessen Oxidation solche Oxide oder Nitride entstehen, die
bei der Temperatur der Siliziumschmelze fest sind.

Beim Einbringen von TiO₂ unter den reduzierenden Bedingungen des Lichtbogenschmelzens wurde eine blasenreduzierende Wirkung beobachtet, die auf die Bildung von Suboxiden des TiO₂ zurückzuführen ist. Außerdem zeigt sich eine geringfügige Cristobalitbildung, von der aber zu erwarten ist, dass sie durch höhere TiO₂-Dotierungen bei der Herstellung der Innenschicht verstärkt werden kann.

25

Beispiel 2:

Zur Herstellung einer Innenschicht bei einem Quarzglastiegel wird SiO₂-Körnung mit 0,5 Gew.-% eines BaTiO₃-Pulvers vermischt und aus der Mischung - wie in Beispiel 1

anhand von SiO₂-Körnung beschrieben - mittels des sogenannten "Einstreuverfahrens" eine transparente Innenschicht unter Einsatz eines Lichtbogens erzeugt. Auch diese Innenschicht erstreckt sich über den gesamten Tiegelbasiskörper und hat eine Dicke von 3 mm.

5 Die Verbindung BaTiO₃ besteht aus einer die Kristallisation f\u00f6rdernden Komponente, n\u00e4mlich dem Barium-Anteil, und einer Komponente mit blasenreduzierender Wirkung, n\u00e4mlich dem Titanat-Anteil (TiO₃), wobei sich diese Wirkung erst beim Herstellen der Innenschicht durch das Einbringen in die Innenschicht unter reduzierenden Bedingungen ergibt. Durch den Lichtbogen wird der TiO₃-Anteil 10 reduziert.

Die so erzeugte Innenschicht wurde einem Kristallisationstest unterzogen, wobei die Temperaturbedingungen der Aufschmelzphase zu Beginn der Kristallzucht simuliert werden. Dabei wurde eine sehr ausgeprägte Kristallisation der Innenschicht gefunden, die die Ermittlung der Wirkung auf das Blasenwachstum erschwerte. Soweit unter diesen Bedingungen messbar fand kein wesentliches Blasenwachstum statt. Die Konzentration an BaTiO₃ hat sich jedoch als unnötig hoch erwiesen.

Beispiel 3:

Daher wurde in einem weiteren Versuch zur Herstellung einer Innenschicht bei einem

20 Quarzglastiegel die eingesetzte SiO₂-Körnung lediglich mit 0,01 mol-% (etwa
0,05 Gew.-%) eines BaTiO₃-Pulvers vermischt und aus der Mischung - wie in Beispiel
2 anhand von SiO₂-Körnung beschrieben - mittels des sogenannten
"Einstreuverfahrens" eine transparente Innenschicht unter Einsatz eines Lichtbogens
erzeugt. Auch diese Innenschicht erstreckt sich über den gesamten

25 Tiegelbasiskörper und hat eine Dicke von 3 mm.

Die so erzeugte Innenschicht wurde einem Kristallisationstest unterzogen. Dabei wurde eine nahezu vergleichbare Kristallisation der Innenschicht gefunden, die qualitativ als optimal eingestuft werden konnte.

Beispiel 4:

Zur Herstellung einer Innenschicht bei einem Quarzglastiegel wird SiO₂-Körnung mit 0,005 mol-% eines BaWO₄-Pulvers vermischt und aus der Mischung - wie in Beispiel
 1 anhand von SiO₂-Körnung beschrieben - mittels des sogenannten "Einstreuverfahrens" eine transparente Innenschicht unter Einsatz eines Lichtbogens erzeugt. Auch diese Innenschicht erstreckt sich über den gesamten Tiegelbasiskörper und hat eine Dicke von 3 mm.

Die Verbindung BaWO₄ besteht aus einer die Kristallisation fördernden Komponente, nämlich dem Barium-Anteil, und einer Komponente mit blasenreduzierender Wirkung, nämlich dem Wolframat-Anteil (WO₄), wobei sich diese Wirkung erst beim Herstellen der Innenschicht durch das Einbringen in die Innenschicht unter reduzierenden Bedingungen ergibt. Durch den Lichtbogen wird der WO₄-Anteil reduziert.

Die so erzeugte Innenschicht wurde einem Kristallisationstest unterzogen. Dabei wurde eine vergleichbare Kristallisation der Innenschicht wie in Beispiel 3 gefunden. Es ergab sich ein deutlich geringes Blasenwachstum als bei der Vergleichsprobe.

Beispiel 5:

- 20 Zur Herstellung einer Innenschicht bei einem Quarzglastiegel wird SiO₂-Körnung mit 0,01 mol-% eines TiSi₂-Pulvers vermischt und aus der Mischung wie in Beispiel 1 anhand von SiO₂-Körnung beschrieben mittels des sogenannten "Einstreuverfahrens" eine transparente Innenschicht unter Einsatz eines Lichtbogens erzeugt. Auch diese Innenschicht erstreckt sich über den gesamten
- 25 Tiegelbasiskörper und hat eine Dicke von 3 mm.

Die so erzeugte Innenschicht wurde einem "Vacuum- Bake-Test" unterzogen. Dabei wurde eine deutliche Verringerung des Blasenwachstums gefunden.

Beispiel 6:

Es wird ein Tiegelbasiskörper nach dem eingangs beschriebenen Verfahren hergestellt. Kristalline Körnung aus natürlichem Quarz mit einer Korngröße im Bereich von 90 µm bis 315 µm wird mittels Heißchlorierung gereinigt und mit 0,01 mol-% (etwa 0,05 Gew.-%) BaTiO₃-Körnung mit einem ähnlichen Korngrößenspektrum vermischt. Die Mischung wird in eine Metallform eingefüllt, die um ihre Längsachse rotiert. Unter der Wirkung der Zentrifugalkraft und Zuhilfenahme einer Schablone wird aus der Schüttung an der Innenwandung der Metallform eine rotationssymmetrische, gleichmäßig dicke und homogen mit BaTiO₃ dotierte Quarzkörnungs-Schicht erzeugt. Auf der Innenwandung der Quarzkörnungs-Schicht wird anschließend durch "Lichtbogenschmelzen" eine transparente Innenschicht gemäß Beispiel 3. erzeugt. Die reduzierend wirkende Atmosphäre (CO-Bildung) bewirkt eine Reduzierung des Titanats zu Suboxiden von TiO₃, und zwar sowohl in der Innenschicht als auch in der Quarzkörnungs-Schicht. Der Bereich der

Auf diese Weise wird ein Quarzglastiegel erhalten, dessen gesamte Wandung (Tiegelbasiskörper und Innenschicht) beim bestimmungsgemäßen Einsatz unter verminderter Blasenbildung kristallisiert.

Quarzkörnungs-Schicht bildet im Quarzglastiegel den "Tiegelbasiskörper".

10

20

25

Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung eines Quarzglastiegels, in dem ein Tiegelbasiskörper mindestens teilweise mit einer Innenschicht versehen wird, in welcher unter Einsatz eines Kristallisationspromotors eine Cristobalitbildung herbeigeführt wird, dadurch gekennzeichnet, dass in die Innenschicht der Kristallisationspromotor und eine reduzierend wirkende Substanz eingebracht werden.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Teil des Kristallisationspromotors gleichzeitig zur Bildung der reduzierend wirkenden Substanz in die Innenschicht eingebracht wird.
- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass durch Oxidation der reduzierend wirkenden Substanz solche Sauerstoff- oder Stickstoffverbindungen gebildet werden, die bis zu einer Temperatur von mindestens 1450 °C als Feststoff vorliegen.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die reduzierende Wirkung der Substanz durch reduzierende Bedingungen beim Herstellen der Innenschicht eingestellt wird.
 - Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Innenschicht durch Lichtbogenschmelzen unter Einsatz mindestens einer Graphitelektrode hergestellt wird.
 - 6. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die reduzierend wirkende Substanz aus einer Ausgangssubstanz gebildet wird, die eines oder mehrere der Elemente Titan, Wolfram, Molybdän, Silizium, Zirkonium oder eine Verbindung dieser Elemente - bevorzugt eine Erdalkalimetallverbindung dieser Elemente - enthält.

- Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass als Ausgangssubstanz für die reduzierend wirkende Substanz Bariumtitanat oder Bariumzirkonat in einer Konzentration zwischen 0,003 mol-% bis 0,02 mol-% im Einstreumaterial eingesetzt wird.
- Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass Bariumtitanat oder Bariumzirkonat in einer Konzentration zwischen 0,005 mol-% bis 0,01 mol-% eingesetzt wird.
 - Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass als reduzierend wirkende Substanz Titansilizid und/oder Wolframsilizid in einer Konzentration zwischen 0,002 mol-% bis 0,5 mol-% eingesetzt wird.
 - 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass Titansilizid oder Wolframsilizid in einer Konzentration zwischen 0,004 mol-% bis 0,4 mol-% eingesetzt werden.
- 11. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als reduzierend wirkende Substanzen Oxide oder oxidische Verbindungen, insbesondere Ferrate, Wolframate, Molybdate, Nickelate, Vanadate, Niobate, Tantalate in nicht vollständig aufoxidierter Form eingesetzt werden.
 - 12. Verfahren nach einem der vorhergehenden Verfahrensansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Innenschicht mittels SiO₂-Körnung erzeugt wird, die die reduzierend wirkende Substanz oder einen Einsatzstoff zur Bildung der reduzierend wirkenden Substanz in Form eines Dotierstoffs enthält.
 - 13. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass gleichzeitig mehrere reduzierend wirkende Substanzen mit unterschiedlicher chemischer Zusammensetzung in die Innenschicht eingebracht werden.
 - 14. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass in der Innenschicht ein Konzentrationsgradient der

20

reduzierend wirkenden Substanz eingestellt wird.

- 15. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass als Kristallisationspromotor Al₂O₃ in einer Konzentration zwischen 0,15 und 0,5 mol-%, vorzugsweise zwischen 0,2 und 0,3 mol-% eingesetzt wird.
- 16. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Kristallisationspromotor auch in den Tiegelbasiskörper eingebracht wird.
- 17. Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, dass die reduzierend
 wirkende Substanz auch in den Tiegelbasiskörper eingebracht wird.

4SDOCID: <WO_02070414A1_i_>

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

int nat Application No PCT/FP 02/02395

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
1PC 7 C03B19/09 C30B15/10 C03C10/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIFLDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) CO3B C30B CO3C Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical search terms used) EPO-Internal, PAJ C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. P,X WO 02 16677 A (HERAEUS QUARZGLAS ; FABIAN 1-5, 12-17 HEINZ (DE); LEIST JOHANN (DE); WERDECKER) 28 February 2002 (2002-02-28) claims X US 5 389 582 A (BLACKMER JOHN F ET AL) 1-6,9-17 14 February 1995 (1995-02-14) column 4, line 33 - line 42 column 5, line 11 - line 50 X EP 0 911 429 A (HERAEUS QUARZGLAS 1-5,7,8, ;SHINETSU QUARTZ PROD (JP)) 12-17 28 April 1999 (1999-04-28) claims US 4 102 666 A (BAUMLER PETER ET AL) Α 1-17 25 July 1978 (1978-07-25) column 7, line 4 - line 23 Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. . Special categories of cited documents: *T* later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed Invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed *&* document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 9 July 2002 16/07/2002 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Reedijk, A

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

mormation on patent family members

Int at Application No
PCT/EP 02/02395

						PCI/EF	02/02395
	document earch report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO 02:	16677	A	28-02-2002	DE WO	10041582 0216677		14-03-2002 28-02-2002
US 538	39582	A	14-02-1995	US US US	5053359 6381986 6012304	B1	01-10-1991 07-05-2002 11-01-2000
EP 09:	11429	Α .	28-04-1999	EP JP US	0911429 11171684 6106610	A	28-04-1999 29-06-1999 22-08-2000
US 416	02666	A	25-07-1978	DE CH CH FR GB NL US CH FR GNL US	1771077 527134 1696061 2002417 1245027 6902534 3776809 3927697 514512 2005160 1255551 6904878	A A1 A5 A A B A A A A A A A A A A A A A A A	13-01-1972 31-08-1972 21-10-1971 17-10-1969 02-09-1971 26-08-1969 04-12-1973 23-12-1975 31-10-1971 05-12-1969 01-12-1971 02-10-1969 02-05-1972

Form PCT/ISA/210 (patent family arriex) (July 1992)

4SDOCID: <WO__02070414A1_1_>

sies Aktenzeichen

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

16/07/2002

Bevollmächtigter Bediensteter

Reedijk, A

* * INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT PCT/EP 02/02395 A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C03B19/09 C30B15/10 C03C10/00 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) CO3B C30B C03C Recherchlarte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Geblete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, PAJ C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. 1-5, P.X WO 02 16677 A (HERAEUS QUARZGLAS : FABIAN HEINZ (DE); LEIST JOHANN (DE); WERDECKER) 12-17 28. Februar 2002 (2002-02-28) Ansprüche X US 5 389 582 A (BLACKMER JOHN F ET AL) 1-6,9-17 14. Februar 1995 (1995-02-14) Spalte 4, Zeile 33 - Zeile 42 Spalte 5, Zeile 11 - Zeile 50 χ EP 0 911 429 A (HERAEUS QUARZGLAS 1-5,7,8, ;SHINETSU QUARTZ PROD (JP)) 12-17 28. April 1999 (1999-04-28) Ansprüche US 4 102 666 A (BAUNLER PETER ET AL) Α 1 - 1725. Juli 1978 (1978-07-25) Spalte 7, Zeile 4 - Zeile 23 X Siehe Anhang Patentfamilie Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu * Besondere Kalegorien von angegebenen Veröffentlichungen : "T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist *E* älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Trieorie angegeben ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "L' Veröffentlühung, die geelighet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden v Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erinderischer Tätigkeit berubend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorfe in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einer Fachman nachteliegend ist son over de dus einem anderen besonderen Grand angegoden ist (wie ausgeführt)

O Veröltentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Genutzung, eine Ausstelbung oder andere Maßnahmen bezieht Per Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeidedatum, aber nach dem beanspruchten Profestiskadium veröffentlicht vorden bespruchten Profestiskadium veröffentlicht vorden. "&" Veröffentlichung, die Milglied derselben Patentfamilie ist

Formblett PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamin, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk TeL (+31-70) 340-2040, Tx, 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016

9. Juli 2002

, , internationaler recherchenbericht

Angaben zu Veröffentlich :: :ur selban Patentfamilie gehören

in es Aldenzeichen PCT/EP 02/02395

					101/21	02/02000
	cherchenbericht es Patentdokumen	1	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamille	Datum der Veröffentlichung
WO (0216677	A	28-02-2002	DE	10041582 A1	14-03-2002
				WO	0216677 A1	28-02-2002
US E	389582	A	14-02-1995	บร	5053359 A	01-10-1991
			US	6381986 B1	07-05-2002	
			US	6012304 A	11-01-2000	
EP (911429	Α	28-04-1999	EP	0911429 A1	28-04-1999
				J₽	11171684 A	29-06-1999
				US	6106610 A	22-08-2000
US 4	1102666	A	25-07-1978	DE	1771077 A1	13-01-1972
				CH	527134 A	31-08-1972
				DE	1696061 A1	21-10-1971
				FR	2002417 A5	17-10-1969
			GB	1245027 A	02-09-1971	
			NL	6902534 A ,B	26-08-1969	
			US	3776809 A	04-12-1973	
			US	3927697 A	23-12-1975	
			CH	514512 A	31-10-1971	
			FR	2005160 A5	05-12-1969	
			GB	1255551 A	01-12-1971	
			NF	6904878 A ,B	02-10-1969	
			US	3660015 A	02-05-1972	

......